11) Veröffentlichungsnummer:

0 100 037 A2

-	-
n	71

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (a) Anmeldenummer: 83106977.8
- 2 Anmeldetag: 15.07.83

(f) Int. Cl.³: **A 61 K 31/515** // (A61K31/515, 31/495)

@ Priorität: 29.07.82 DE 3228351

- Anmeider: Merckie GmbH, Dr.-Georg-Spohn-Strasse 7, D-7902 Blaubeuren (DE)
- (3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 08.02.84 Patentblatt 84/6
- Erfinder: Metz, Gunter, Dr., Auf dem Rucken 29, D-7902 Blaubeuren (DE) Erfinder: Räuchle, Kurt, Dr., Forstweg 16, D-7902 Blaubeuren-Sonderbuch (DE)
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU
 NL SE
- Vertreter: Lederer, Franz, Dr. et al, Patentanwälte Dr. Lederer Franz Meyer-Roxlau Reiner F. Lucile-Grahn-Strasse 22, D-8000 München 80 (DE)
- Arzneimittel zur Behandlung von Schlafstörungen.
- Die Erfindung betrifft ein Arznelmittel zur Behandlung von Schlafstörungen, das in niedriger Dosierung ein oder mehrere Barbiturate in Kombination mit Cinnarizin und/ oder Flunarizin enthält.

EP 0 100 037 A2

Arzneimittel zur Behandlung von Schlafstörungen

Die Erfindung betrifft ein Arzneimittel zur Behandlung von Schlafstörungen, das in niedriger Dosierung ein oder mehrere Barbiturate in Kombination mit Cinnarizin und/ oder Flunarizin enthält.

Unter den therapeutisch verwendeten Hypnotika besitzen die Barbiturate noch heute eine zentrale Stellung. Von Nachteil in der Anwendung ist jedoch u. a. die Notwendigkeit hoher Dosierung, die je nach Barbiturat Einzeldosen von 150 mg bis etwa 650 mg erfordert. Aus der Literatur sind verschiedene Stoffe bekannt, die Barbiturate in ihrer Wirkung verstärken können. So hemmt Dimercaprol (BAL) den Abbau von Pentobarbital J. Pharmacol exp. Therap. 109, 292 (1953)], auch Tocopherol verstärkt die Wirkung der Barbiturate [Arch. int. Pharmacodyn. Therap. 97, 473 (1954)] . Daneben ist bekannt, daß starke Antihistaminika (Phenothiazine) und Tranquillizer (Meprobamat), auf Barbiturate einen potenzierenden Einfluß zu haben. Unter den gebräuchlichen Kombinationen von Barbituraten mit Sedativa und anderen Hypnotika, die in der "Rote Liste" aufgeführt sind, sind auch noch wenige Vertreter dieser beiden Gruppen enthalten. '

Es wurde nun überraschend gefunden, daß Cinnarizin und Flunarizin auf Barbiturate wirkungsverstärkend wirken und diese Kombinationen neue pharmakologische Eigenschaften besitzen. Cinnarizin ist aus der DE - PS 1 086 235 bekannt. Cinnarizin und auch sein difluoriertes Strukturanaloge Flunarizin besitzen nur schwach ausgeprägte antihistaminische Eigenschaften und werden therapeutisch als periphere und cerebrale Vasodilatatoren verwendet.

Gegenstand der Erfindung ist daher ein Arzneimittel, das dadurch gekennzeichnet ist, daß es neben üblichen pharmazeutischen Hilfs- und Trägerstoffen als Wirkstoff eine Kombination von

a) einer oder mehrerer Verbindungen aus der Gruppe der Barbiturate und deren pharmazeutisch verwendbaren Salze

sowie

b) Cinnarizin oder Flunarizin bzw. ein pharmazeutisch verwendbares Salz dieser Verbindungen enthält.

Das erfindungsgemäße Arzneimittel ist zur Behandlung von Schlafstörungen hervorragend geeignet.

Typische Vertreter aus der Gruppe der Barbiturate sind Phenobarbital, Cyclobarbital-Calcium und/oder Hexobarbital.

Zweckmäßigerweise enthält das erfindungsgemäße Arzneimittel die Komponenten a (Barbiturat) und b (Cinnarizin oder Flunarizin) in einem Gewichtsverhältnis von a: b von 100: 1 bis 5: 1, verzugsweise von 50: 1 bis 10: 1. Vorzugsweise wird das erfindungsgemäße Arzneimittel für die orale/Applikation formuliert. Je Dosiseinheit enthält das erfindungsgemäße Arzneimittel zweckmäßigerweise 100-150 mg der Barbituratkomponente (a) und 5-15 mg Cinnarizin (b₁) oder 2-5 mg Flunarizin (b₂).



Im allgemeinen beträgt das Gewichtsverhältnis von Barbiturat (a) zu Cinnarizin (b₁) 30 : 1 bis 5 : 1, vorzugsweise 20 : 1 bis 10 : 1, und das Gewichtsverhältnis von Barbiturat (a) zu Flunarizin (b₂) beträgt 100 : 1 bis 20 : 1, vorzugsweise 50 : 1 bis 30 : 1.

Der Einfluß von Cinnarizin und Flunarizin auf die Schlafzeitverlängerung wurde an männlichen NMRJ-Mäusen modifiziert nach "Screening Methods in Pharmacology", R. A. Turner, 1976, Seite 70, bestimmt. Aus der Gruppe der Barbiturate mit langdauernder Wirkung (Phenobarbital), mit kurzer bis mittlerer Wirkung (Cyclobarbital-Calcium), sowie ultrakurzer Wirkung (Hexobarbital) wurde jeweils ein typischer Vertreter, sowie eine Kombination zweier Barbiturate (Cyclobarbital-Ca + Hexobarbital) in abgestuften . Dosierungen oral appliziert. Die für eine 30 minütige Schlafzeit erforderliche Dosierung wurde als ED50 berechnet. Im weiteren Testverlauf erhielten die Tiere die jeweilige ${\rm ED}_{\rm 50}$ als schlaferzeugende Grunddosis sowie Cinnarizin oder Flunarizin in abgestuften Dosierungen. Für die Kombination wurde die ED_{50} mittels Probit Analyse berechnet, wobei die jeweilige Dosierung von Cinnarizin oder Flunarizin verwendet wurde, bei der die Ausgangsschlafzeit um 50 % erhöht wurde. Die Ergebnisse dieser Versuche sind in Tabelle 1 und 2 dargestellt.

In einem erweiterten Versuch wurde der Einfluß von Cinnarizin auf die Barbiturate anhand der Meßparameter Schlafdauer, Schlafzeitverlängerung, ED₅₀, sowie Wirkungseintritt und Wirkungsoptimum getestet. Die Ergebnisse dieses Versuches sind in Tabelle 3 zusammengefaßt.

Als Kriterien für den Wirkungseintritt wurde der Beginn des Exitationsstadiums gewertet. Für das Wirkungsoptimum wurde der Beginn der Schlafphase alle 10 Minuten der Schwanz- und Cornealreflex (nach Irvin) nach folgendem Schema überprüft:

O = normale Reaktion

- 1 = leicht vermindert

- 2 = deutlich vermindert

- 3 = hochgradig vermindert

– n = völliges Fehlen von Reaktion

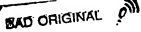
Wirkungsoptimum.

Die Ergebnisse der Schlafdauer und Schlafzeitverlängerung in Tabelle 3 bestätigen die Resultate der vorhergehenden Untersuchungen (Tabelle 2). Ein entsprechender synergistischer Effekt ist sowohl bei Wirkungseintritt, wie auch Wirkungsoptimum festzustellen. Offensichtlich ist auch ein gruppenspezifischer Barbiturateffekt vorhanden. Im Falle von Hexobarbital zeigt Cinnarizin die höchste Potenz, beim Cyclobarbital-Calcium hingegen Flunarizin.

Die Kombination beider Barbiturate erfordert sowohl für Cinnarizin als auch Flunarizin höhere Dosierungen zur Erzielung einer ED₅₀ im Vergleich zu den Einzelbarbituraten. Der Wirkungseintritt im Vergleich zur Kontrolle wird bei der Kombination nicht verändert, jedoch bei den Einzelbarbituraten. Hier ist die ausgeprägteste Wirkung beim Cyclobarbital-Calcium festzustellen.

Aus den Ergebnissen der Tabellen 1 bis 3 geht hervor, daß ein Gemisch von Cinnarizin oder Flunarizin
mit Barbituraten eine ausgeprägte Schlafzeitverlängerung verursacht, woraus zur Erzielung gleicher
Wirkung erheblich geringere Dosierungen der Barbiturate möglich sind, sowie auch eine wesentliche
Verbesserung des Wirkungseintrittes und des Wirkungsoptimums.

Die erfindungsgemäßen Arzneimittel werden rektal in Form von Suppositorien und Rektalkapseln und oral in Form von Tabletten, Kapseln oder Dragées verabreicht unter Verwendung üblicher pharmazeutischer Hilfsstoffe, sowie gebräuchlicher Träger-, Gleit- und Sprengmittel.



Beispiele:

1. <u>Hartgelatinekapseln</u>

Cyclobarbital-Ca	100,0	mg
Flunarizin	5,0	mg
Laktose D20	80,0	mg
Magnesiumstearat	2,0	mg
Talkum	8,0	mg
Kollidon VA64	5,0	mg
Maisstärke	30.0	wa

2. Tabletten

ζ.

Hexobarbital	50,0	mg
Cyclobarbital-Ca	100,0	mg
Cinnarizin	15,0	mg
Hydroxypropylcellulose	15,0	mg
mikrokristalline Cellulose	103,0	mg
Gelatine	5,5	mg
Stearinsäure	1,5	mg
Talkum	5,0	mq

3. Suppositorien

Hexobarbital		150,0	mg
Cinnarizin		10,0	mg
Suppositorienmasse	H15	626,0	mg
Suppositorienmasse	W35	1264.0	ma

Gruppe Tabelle 1 Bestimmung der oralen ED₅₀ der Barbiturate an je 10 männlichen NMRJ-Mäusen /

2) zwei Tiere hatten eine Schlafz	2) Zwei 1	zeigten 90 Min., 60,5 bzw. 53,3 Min.	1) 8 Tiere zeigte 2 Tiere 60,5 b:
	>90,0 2)	400	
	41,09	250	(40 + 30)
	21,05	. 500	+ Hexobarbital
225	8,64	150	Cyclobarbital-Ca
·,	901)	300	
	34,38	250	
	14,01	. 500	
. 536	1	100	Ċyclobarbital-Ca
	56,08	1000	
	32,53	750	
	16,52	500	
710	3,03	250	Hexobarbital
	49,28	400	
	49,06	300	
	27,52.	250	
256	4,29,	200	Phenobarbital
oc mg/kg	Min.	mg/kg	
ED.	Schlafzeit	Dosis	Barbiturat

²⁾ Zwei Tiere hatten eine Schlafzeit von 67,60 bzw. 66,90 min., die restlichen >90 min.



Bestimmung der Schlafzeitverlängerung unter dem Einfluß von Cinnarizin und Flunarizin (ED₅₀) 10 männliche NMRJ-Mäuse / Gruppe. Tabelle 2

C.

	•		Cinnarizin		FIU	Flunarizin	
Barbiturat	Dosis mg/kg	Dosis mg/kg	Schlafzeit Min.	ED5Rg mg7Rg	Dosis mg/kg	Schlafzeit Min.	ED mg/kg
Phenobarbital	256	1	22,34				
	256	<u>-</u>	25,78	3,57			
	. 256	5	.32,85				
	256	1.	43,55*				•
Hexobarbital	710	1	32,74		1	38.78	
	710	0,5	35,37	0,75	1,0	40.44	2,94
	710	0,75	43,94**		2,5	45.17	
	710	1,0	65,58**		5,0	94,51***	
Cyclobarbital-Ca	239	1	27,45			32.03	
	239	1,0	24,34	2,77	0,25	39,54	20
	239	2,5	41,43*		0,1	62,67***	(0.29-0.45)
	239	5,0	446,64		2,5	75,15***	ice to cator
Cyclobarbital-Ca	225	i	34,27	-		33.07	
+ Hexobarbital	225	1,0	31,09	4.68	2,5	33.45	7 53
(40 + 30)	225	2,5	37,92		10,0	56,49**	(6.85-8.30)
	225	5,0	53,22*		15,0	65,12***	

* p < 0,05 ** p < 0,01 *** p < 0,001

Tabelle 3

Schlafzeit, Wirkungseintritt und Wirkungsoptimum unter dem Einfluß von Cinnarizin an 10 männlichen NWRJ-Mäusen/Gruppe.

 \subset

<u>(</u>...

Barbiturat	Dosis mg/kg	Cinnarizin mg/kg	Schlafdauer x (min.)	qt	ED ₅₀ *) mg/kg	Wirkungseintritt X (min.)	# Q** &	ndn.	Wirkungs- optimm Reflexe	8 1) 2)
Hexo- barbital	710 710 710 710	- (K) 0,50 0,75 1,00	35,86 40,66 42,38 76,14	100,0 113,4 118,2 212,3	0,77	2,89 2,49 2,22 1,59	100,0 86,2 76,8 55,0	10-20 10-30 10-20	2 4 4 4	100,0 278,2-336,0 263,2-203,0 300,8-407,0
Cyclo- barbital Calcium	239 239 239 239	- (K) 1,0 2,5 5,0	24,64 26,21 31,08 42,49	100,0 106,4 126,1 172,4	3,52 (3,07- 4,21)	4,27 2,19 2,31 2,54	100,0 51,3 54,1 59,5	01 01 01 01 01	7777	100,0 166,7 350,0 350,0
Cyclo- barbCa + Hexo- barbital (40 + 30)	225 225 225 225	- (K) 1,0 2,5 5,0	35,01 32,42 38,65 54,82	100,0 -92,6 110,4 156,6	6,49 6,49)	1,15 1,09 1,18	100,0 94,8 102,6 102,6	10-20 10-20 10-20	-2 -2 -2/-3	100,0 156,3-183,3 138,8-177,5 175,0-233,0

1) % Werte bezogen auf den jewelligen Barbituratwert ohne Cinnarizin (K)

²⁾ bei starken intraindividuellen Schwankungen ist der gesamte Meßbereich (min./max. Vertrauensbereich) angegeben

15.Juli 1983

<u>Patentansprüche</u>

- 1 -

- Arzneimittel zur Behandlung von Schlafstörungen, dadurch gekennzeichnet, daß es neben üblichen pharmazeutischen Hilfs- und Trägerstoffen als Wirkstoff eine Kombination von
 - a) einer oder mehrerer Verbindungen aus der Gruppe der Barbiturate und deren pharmazeutisch verwendbaren Salze Sowie
 - b) Cinnarizin oder Flunarizin bzw. ein pharmazeutisch verwendbares Salz dieser Verbindungen

enthält.

- Arzneimittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als Barbiturat Phenobarbital, Cyclobarbital-Calcium und/oder Hexobarbital enthält.
- 3. Arzneimittel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es die Komponenten a (Barbiturat) und b (Cinnarizin oder Flunarizin) in einem Gewichtsverhältnis von a: b von 100: 1 bis 5: 1, vorzugsweise von 50: 1 bis 10: 1, enthält.
- 4. Arzneimittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß es Barbiturat oder ein pharmazeutisch verwendbares Salz davon (a) und Cinnarizin oder ein pharmazeutisch verwendbares Salz davon (b₁) in einem Gewichtsverhältnis von a: b₁ von 30: 1 bis 5: 1, vorzugsweise von 20: 1 bis 10: 1, enthält.

- 5. Arzneimittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß es Barbiturat oder ein pharmazeutisch verwendbares Salz davon (a) und Flunarizin oder ein pharmazeutisch verwendbares Salz davon (b₂) in einem Gewichtsverhältnis von a: b₂ von 100: 1 bis 20: 1, vorzugsweise von 50: 1 bis 30: 1, enthält.
- 6. Arzneimittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Kombination von Hexobarbital und Cinnarizin enthält.
- 7. Arzneimittel nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Kombination von Cyclobarbital-Calcium und Flunarizin enthält.
- 8. Arzneimittel nach einem der vorgehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es für die orale oder rektale Applikation formuliert ist.
- 9. Arzneimittel nach einem der vorgehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es je Dosiseinheit 100-150 mg der Komponente a (Barbiturat) enthält.

15. Juli 1983

Patentansprüche für Österreich

- Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Schlafstörungen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine synergistisch wirksame Kombination von
 - a) einer oder mehrerer Verbindungen aus der Gruppe der Barbiturate und deren pharmazeutisch verwendbaren Salze

sowie

- b) Cinnarizin oder Flunarizin bzw. ein pharmazeutisch verwendbares Salz dieser Verbindungen herstellt und mit üblichen pharmazeutischen Hilfs- und
- Trägerstoffen vermischt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Barbiturat Phenobarbital, Cyclobarbital-Calcium und/oder Hexobarbital eingesetzt wird.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponenten a (Barbiturat) und b (Cinnarizin oder Flunarizin) in einem Gewichtsverhältnis von a: b von 100: 1 bis 5: 1, vorzugsweise von 50: 1 bis 10: 1, eingesetzt werden.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Barbiturat oder ein pharmazeutisch verwendbares Salz davon (a) und Cinnarizin oder ein pharmazeutisch verwendbares Salz davon (b₁) in einem Gewichtsverhältnis von a: b₁ von 30: 1 bis 5: 1, vorzugsweise von 20: 1 bis 10: 1, eingesetzt werden.

- 5. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Barbiturat oder ein pharmazeutisch verwendbares Salz davon (a) und Flunarizin oder ein pharmazeutisch verwendbares Salz davon (b₂) in einem Gewichtsverhältnis von a: b₂ von 100: 1 bis 20: 1, vorzugsweise von 50: 1 bis 30: 1, eingesetzt werden.
- 6. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß eine Kombination von Hexobarbital und Cinnarizin eingesetzt wird.
- 7. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß eine Kombination von Cyclobarbital-Calcium und Flunarizin eingesetzt wird.
- 8. Verfahren nach einem der vorgehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß ein Arzneimittel für die orale oder rektale Applikation formuliert wird.
- Verfahren nach einem der vorgehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß je Dosiseinheit 100-150 mg der Komponente a (Barbiturat) verarbeitet werden.